



Europäisches Patentamt
European Patent Office
Office européen des brevets



Numéro de publication : 0 580 502 A1

(12)

DEMANDE DE BREVET EUROPEEN

(21) Numéro de dépôt : 93401875.5

(51) Int. Cl.⁵ : C07D 209/34, A61K 31/40,
C07D 401/04

(22) Date de dépôt : 21.07.93

(30) Priorité : 21.07.92 FR 9208951

(43) Date de publication de la demande :
26.01.94 Bulletin 94/04

(64) Etats contractants désignés :
AT BE CH DE DK ES FR GB GR IE IT LI LU NL
PT SE

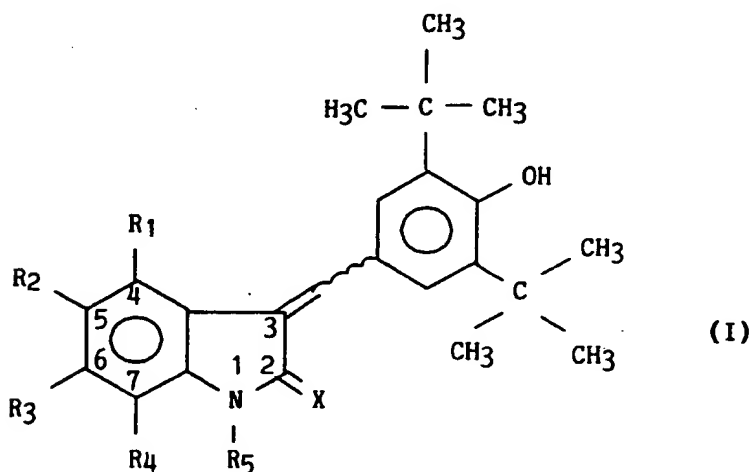
(71) Demandeur : ADIR ET COMPAGNIE
1 rue Carle Hébert
F-92415 Courbevoie Cédex (FR)

(72) Inventeur : Le Baut, Guillaume
5 rue de la Baugerie
F-44230 Saint-Sebastien sur Loire (FR)

Inventeur : Nourisson, Marie Renée
La Rouardière
F-44240 La Chapelle sur Erdre (FR)
Inventeur : Renaud de la Faverie,
Jean-François
7 rue des Erables, Rocquencourt
F-78150 Le Chesnay (FR)
Inventeur : Bizot-Espiard, Jean-Guy
190 rue de Vaugirard
F-75015 Paris (FR)
Inventeur : Caignard, Daniel-Henri
69 bis rue Brancion
F-75015 Paris (FR)
Inventeur : Renard, Pierre
50 avenue de Villeneuve l'Etang
F-78000 Versailles (FR)
Inventeur : Adam, Gérard
9 clos du Mesnil - Route du Pecq
F-78600 Le Mesnil Le Roi (FR)

(54) 3-(hydroxybenzylidényl)-indoline-2-ones, et les compositions pharmaceutiques qui les contiennent.

(57) L'invention concerne les composés de formule (I) :



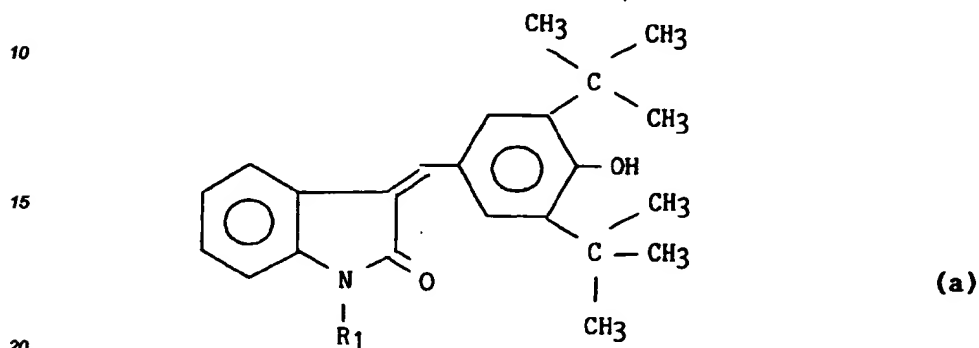
dans laquelle R₁, R₂, R₃, R₄, R₅ et X sont tels que définis dans la description, leurs isomères Z et E, leurs isomères optiques, sous forme pure ou sous forme de mélange, et leurs sels d'addition à un acide ou une base pharmaceutiquement acceptable.

Médicaments.

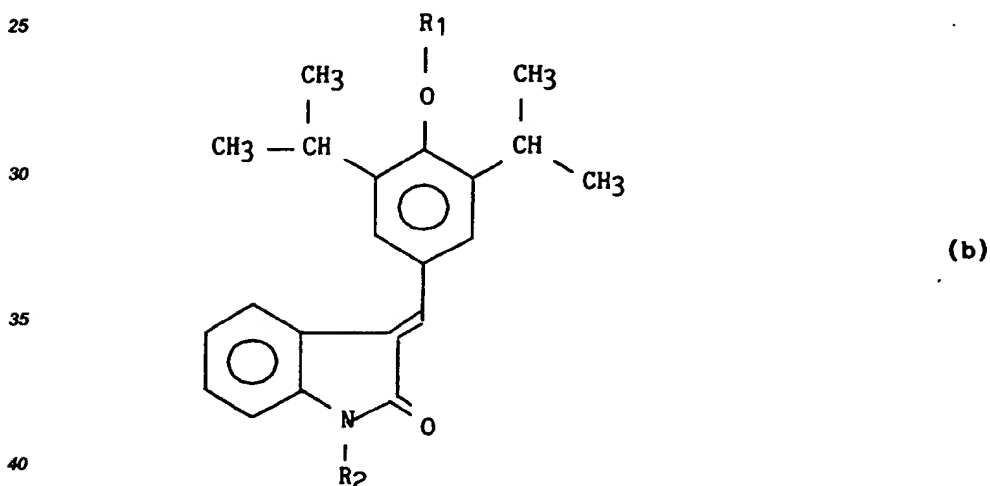
EP 0 580 502 A1

La présente invention concerne de nouvelles 3-(hydroxybenzylidényl)-indoline-2-ones, leur procédé de préparation et les compositions pharmaceutiques qui les contiennent.

Les composés de formule (a), dans laquelle R_1 représente un atome d'hydrogène ou un groupement méthyle, ont été décrits dans la publication de ZHUNGIETU et al. (Khim. Geterotsikl. Soedin., 1973, (1) : pages 40-44) comme produits de réaction d'indoles et d'hydroxyindole avec certains aldéhydes mais aucune activité pharmacologique n'a été mentionnée.



On connaît également de l'art antérieur les composés de formule (b) :



dans laquelle R_1 est un atome d'hydrogène ou un radical benzyle et R_2 représente un atome d'hydrogène, un radical formyle, (C_1-C_3) acyle, ou phényle.

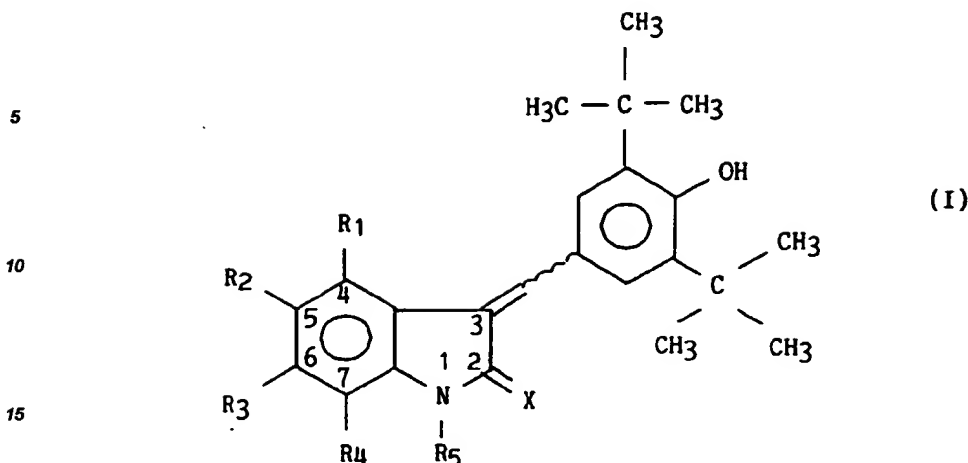
Ces composés de formule (b) ont été présentés dans la demande JP 62029570, comme agents anti-allergiques et inhibiteurs de tyrosine kinase.

Le brevet US 5,124,347 décrit des composés de structure 3-(3,5-di-tert-butyl-4-hydroxybenzylidényl)-indolinonique comme agents anti-inflammatoires.

La demanderesse a découvert de nouvelles 3-(hydroxy-benzylidényl)-indolin-2-ones qui possèdent des propriétés pharmacologiques très intéressantes.

En effet, les nouvelles 3-(hydroxy-benzylidényl)-indolin-2-ones de l'invention possèdent des propriétés antioxydantes très importantes, que ne possèdent pas les composés du brevet 5,124,347.

Plus particulièrement, la présente invention concerne les composés de formule (I) :



dans laquelle :

20 X représente un atome de soufre ou d'oxygène,

R₁, R₂, R₃, R₄, identiques ou différents, représentent chacun indépendamment l'un de l'autre :

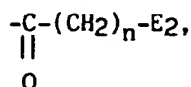
- un atome d'hydrogène,
- ou un radical choisi parmi :
 - halogène,
 - hydroxyle,
 - un groupement -E₁ ou

25



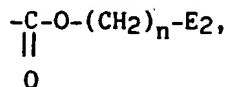
où E₁ représente un groupement alkyle inférieur, alcényle inférieur, alcynyle inférieur, ou alkoxy inférieur, le groupement E₁ pouvant être non substitué ou substitué par un ou plusieurs radicaux choisis parmi halogène, alkyl inférieur, alkoxy inférieur, alkylamino inférieur, et dialkylamino inférieur, et un groupement -(CH₂)_n-E₂, -O-(CH₂)_n-E₂,

35



ou

45



50

où n représente 0 ou un entier de 1 à 4 et où E₂ est choisi parmi :

- phényle ou naphthyle, non substitués ou substitués par un ou plusieurs radicaux choisis parmi halogène, hydroxyle, alkyle inférieur, alkoxy inférieur, et trifluorométhyle,
- et cycloalkyle de 3 à 8 atomes de carbone, non substitué ou substitué par un ou plusieurs radicaux choisis parmi halogène, oxo, alkyle inférieur, et alkoxy inférieur,

55

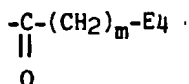
R₅ représente un radical choisi parmi :

- hydroxyle,
- un groupement -E₃ où E₃ représente un groupement acyle inférieur, alkoxy inférieur, ou un groupement -(CH₂)_n-CO-R₆ dans lequel n représente 0 ou un nombre entier de 1 à 6 et où R₆ représente un radical

hydroxyle ou alkoxy inférieur,

le groupement E_3 pouvant être non substitué ou substitué par un ou plusieurs radicaux choisis parmi halogène, hydroxyle, alkyle inférieur, et alkoxy inférieur,

- un groupement phényle ou $-O-(CH_2)_m$ -phényle, où m représente 0 ou un nombre entier de 1 à 4, le noyau phényle pouvant être non substitué ou substitué par un ou plusieurs radicaux choisis parmi halogène, hydroxyle, alkyle inférieur, alkoxy inférieur, et trifluorométhyle,
- un groupement pyridyle ou $-O-(CH_2)_m$ -pyridyle où m est tel que défini précédemment, le noyau pyridyle pouvant être non substitué ou substitué par un ou plusieurs radicaux choisis parmi halogène, hydroxyle, alkyle inférieur, et alkoxy inférieur,
- un groupement $-(CH_2)_m-E_4$, $-O-(CH_2)_m-E_4$, ou



où m représente 0 ou un nombre entier de 1 à 4 et E_4 est un radical choisi parmi naphtyle, pyrimidyle, thiényl, furyl, et pyrrolyl, E_4 étant non substitué ou substitué par un ou plusieurs radicaux choisis parmi halogène, hydroxyle, alkyle inférieur, alkoxy inférieur, et trifluorométhyle,

- et un groupement cycloalkyle ou cycloalkylalkyle inférieur, où le radical cycloalkyle contient de 3 à 8 atomes de carbone et est non substitué ou substitué par un ou plusieurs radicaux choisis parmi halogène, oxo, alkyle inférieur, et alkoxy inférieur,

étant entendu que, sauf précision contraire :

- les termes "alkyle inférieur", "alkoxy inférieur", et "acyl inférieur" désignent des groupements linéaires ou ramifiés contenant de 1 à 6 atomes de carbone,
- et les termes "alcényle inférieur" et "alcynyle inférieur" représentent des groupements insaturés de 2 à 6 atomes de carbone,

leurs isomères Z et E , leurs isomères optiques sous forme pure, ou sous forme de mélange, et leurs sels d'addition à un acide ou une base pharmaceutiquement acceptable.

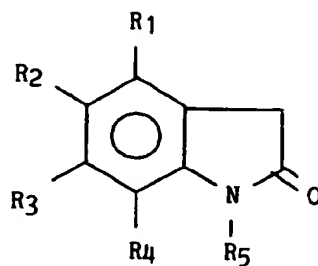
Plus particulièrement, l'invention s'étend aux composés de formule (I) pour lesquels R_6 représente un groupement alkoxy inférieur et aux composés de formule (I) pour lesquels R_1 , R_2 , R_3 et R_4 sont choisis parmi hydrogène, halogène, hydroxyle, alkyle inférieur, alkoxy inférieur, et trifluorométhyle, leurs isomères Z et E , leurs isomères optiques, sous forme pure ou sous forme de mélange, et leurs sels d'addition à un acide ou à une base pharmaceutiquement acceptable.

Parmi les acides pharmaceutiquement acceptables que l'on peut utiliser pour former un sel d'addition avec les composés de l'invention, on peut citer, à titre d'exemples et de façon non limitative, les acides chlorhydrique, sulfurique, phosphorique, tartrique, malique, maléique, fumarique, oxalique, méthanesulfonique, éthanesulfonique, camphorique, et citrique.

Parmi les bases pharmaceutiquement acceptables que l'on peut utiliser pour salifier les composés utilisés selon l'invention, on peut citer, à titre d'exemples et de façon non limitative la soude, la potasse, la triéthylamine, la diéthylamine, l'éthanolamine, l'arginine, la lysine, et la diéthanolamine.

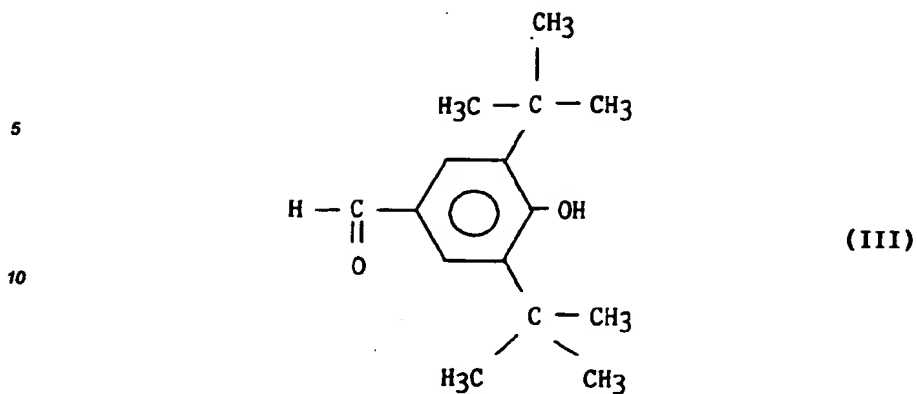
La présente invention s'étend également au procédé de préparation des composés de formule (I) caractérisé en ce que

on fait réagir un composé de formule (II)

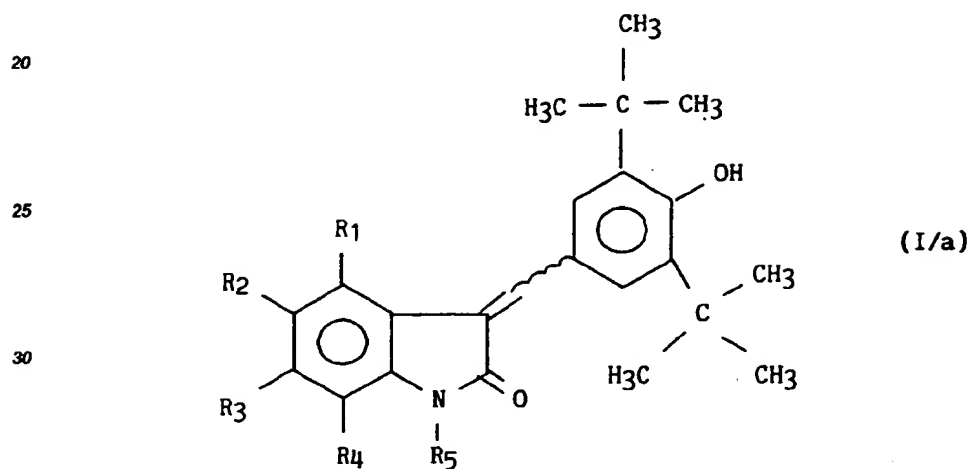


(II)

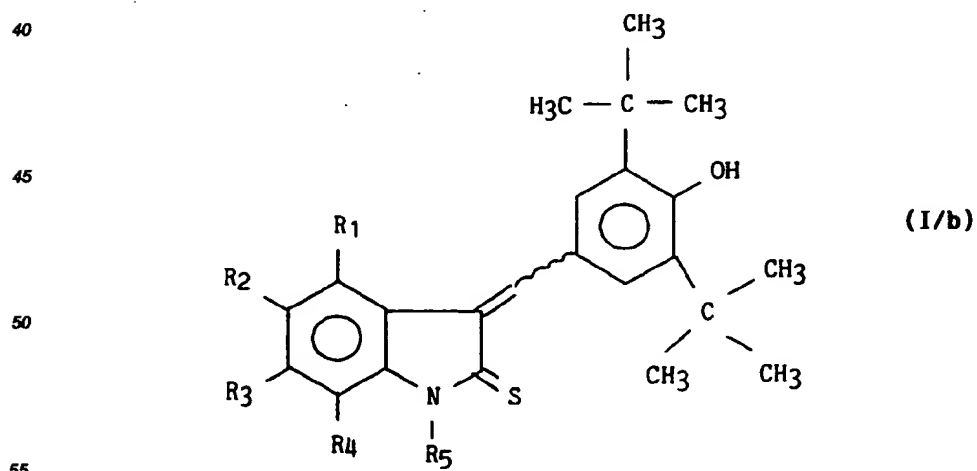
dans laquelle R_1 , R_2 , R_3 , R_4 , et R_5 sont tels que définis dans la formule (I) avec un composé de formule (III)



pour obtenir un composé de formule (I/a)



dans laquelle R_1 , R_2 , R_3 , R_4 et R_5 sont tels que définis dans la formule (I),
qui peut être soumis au réactif de Lawesson pour obtenir un composé de formule (I/b)



dans laquelle R_1 , R_2 , R_3 , R_4 et R_5 sont tels que définis précédemment,
les composés de formule (I/a) et (I/b) formant l'ensemble des composés de formule (I).

les composés de formule (I) pouvant être :

- purifiés suivant une ou plusieurs méthodes de purification choisies parmi la cristallisation, la chromatographie sur colonne de silice, l'extraction, la filtration, et le passage sur charbon ou résine,
- séparés, le cas échéant, sous forme pure ou sous forme de mélange, en leurs éventuels isomères Z et E ou en leurs isomères optiques,
- ou salifiés par un acide ou une base pharmaceutiquement acceptable.

Les matières premières utilisées dans le procédé précédemment décrit sont soit commerciales, soit aisément accessibles, à l'homme de l'art selon des procédés connus dans la littérature ou proposés lors des exemples de préparations décrits ci-après dans cette demande.

Les composés de la présente invention possèdent des propriétés antioxydantes très importantes. Les études pharmacologiques ont notamment montré que les composés de la présente invention étaient doués d'activités protectrices remarquables dans le cadre des processus de peroxydations des lipides cellulaires et des lipoprotéines de faible densité (LDL). Un tel niveau d'activité protectrice n'est pas retrouvé pour les composés du brevet US 5,124,347.

Par ailleurs, les composés de la présente invention présentent la particularité d'avoir un puissant effet inhibiteur sur la biosynthèse des prostanoïdes, très supérieur aux composés du brevet US 5,124,347. Ils possèdent également un important pouvoir antiagrégant plaquettaire.

Les activités pharmacologiques des composés de l'invention sont également très supérieures à celles des composés antioxydants de l'art antérieur, notamment à celle du probucol, composé commercialisé connu pour son pouvoir antioxydant et utilisé en thérapeutique.

On peut donc attendre des composés de l'invention, qui présentent à la fois des propriétés inhibitrices de la peroxydation lipidique, de la biosynthèse des prostanoïdes, et de l'agrégation plaquettaire, une action particulièrement nouvelle et bénéfique dans les affections où interviennent une peroxydation des lipides membranaires, un dérèglement de la synthèse des prostanoïdes ou des troubles de l'agrégation plaquettaire.

Les composés de formule (I) peuvent ainsi être utilisés pour l'obtention de médicaments utiles dans le traitement ou la prévention des affections dues ou reliées à des phénomènes de peroxydation, à des dérèglements de la synthèse des prostanoïdes ou à des troubles de l'agrégation plaquettaire, dans le traitement des troubles ischémiques, des maladies inflammatoires, de la douleur, des maladies métaboliques, de l'athérome, de l'artériosclérose, des maladies respiratoires, de l'asthme, de l'emphysème, des maladies d'origine immunologique, du psoriasis, du lupus érythémateux, des réactions allergiques, du vieillissement cérébral ou périphérique, et dans la prévention et le traitement des dommages dus aux traumatismes chirurgicaux et à la reperfusion d'organes.

La présente invention a également pour objet les compositions pharmaceutiques contenant au moins un composé de formule (I), ou un de ses sels d'addition à un acide ou à une base pharmaceutiquement acceptable, en combinaison avec un ou plusieurs excipients ou véhicules pharmaceutiquement acceptables.

Parmi les compositions pharmaceutiques selon l'invention, on pourra citer, à titre d'exemples et de façon non limitative, celles qui conviennent à l'administration orale, parentérale, nasale, rectale, perlinguale, oculaire ou pulmonaire et notamment les préparations injectables, les aérosols, les gouttes oculaires ou nasales, les comprimés simples, pelliculés ou dragéifiés, les gélules, les capsules, les suppositoires, les crèmes, pommades, et les gels dermiques.

La posologie utile varie selon l'âge et le poids du patient, la voie d'administration, la nature de l'affection et des traitements éventuellement associés et s'échelonne entre 1 mg et 200 mg (de préférence de 1 à 50 mg, particulièrement de 1 à 20 mg, par exemple de 10 à 20 mg) par 24 heures en 1 à 2 prises.

Les préparations suivantes décrites sont utiles dans la synthèse des composés de l'invention. Elles ne font pas partie de l'invention.

Les composés des préparations suivantes sont synthésés suivant des procédés connus de l'homme de l'art développés notamment dans Hétérocyclic compounds, vol. 3, John Wiley and Sons, Inc, New York pp 129-146, Julian P.L. et al.

50 Préparation 1 : 1-METHOXY-INDOLIN-2-ONE

STADE A : N-(METHOXY)-PHENYLACETAMIDE

Introduire dans un ballon 6,8 g (50 mmoles) d'acide phénylacétique acide et 4,6 g (55 mmoles) de chlorhydrate de méthoxylamine, 5,55 g (55 mmoles) de triéthylamine et enfin 10,83 g (52,5 mmoles) de N,N-dicyclohexylcarbodiimide. Mettre en solution dans 150 cm³ de dichlorométhane. Mettre sous agitation pendant 16 heures à température ambiante. Eliminer le précipité par filtration et le laver par le dichlorométhane. Traiter le filtrat par 100 cm³ de HCl à 3 % puis par 100 cm³ d'eau et enfin par 100 cm³ de NaHCO₃ à 5%.

Purifier éventuellement par passage sur colonne de silice en éluant par du dichlorométhane ou recristalliser dans l'éther isopropylique. Recueillir 5,28 g de cristaux blancs (63,9 %).

Point de fusion : 68°C.

Caractéristiques spectrales :

infrarouge : ν cm^{-1} :	$\nu\text{C} = \text{O}$:	1760, 1735
	$\nu\text{O}-\text{CH}_3$:	2890
	$\nu\text{C} = \text{C}$:	1620, 1615, 1610, 1595

STADE B : N-(METHOXY)-N-(CHLORO)PHENYLACETAMIDE

Dissoudre 1,65 g (10 mmoles) du N-(méthoxy)-phénylacétamide dans 30 cm^3 de chloroforme sec. Placer dans un bain de glace et maintenir à une température de 0°C. Verser ensuite progressivement à l'aide d'une ampoule 1,30 g (1,36 cm^3 , 12 mmoles) d'hypochlorite de tertiobutyle préalablement dissous dans 20 cm^3 de chloroforme.

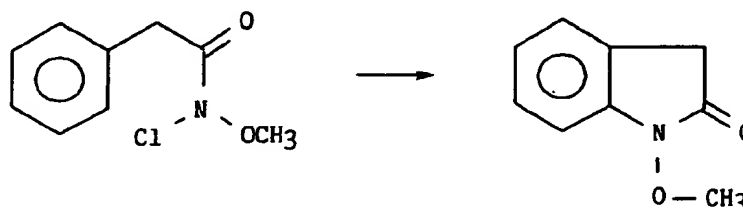
Agiter à 0°C pendant 30 mn. Vérifier par chromatographie sur couche mince la fin de la réaction. Evaporer le chloroforme sous vide à 35°C.

Maintenir du papier aluminium sur le ballon pendant cette opération.

Si un passage sur colonne est souhaité, protéger la colonne de la lumière vive. Eluer par le dichlorométhane. Recueillir 1,35 g de produit pur liquide, légèrement coloré (67,6 %).

Point de fusion : 68°C

STADE C : 1-METHOXY-INDOLIN-2-ONE



Dissoudre 1,35 g (20 mmoles) de N-benzylcarbonyl N-chloro N-méthoxyamine dans 20 cm^3 d'acide trifluoroacétique. Placer dans un bain de glace pour refroidir. Puis ajouter une solution de carbonate d'argent (3,7 g, 20 mmoles) dans 3 cm^3 d'acide trifluoroacétique. Mettre sous agitation magnétique 30 minutes jusqu'à ce que la réaction soit complète. Evaporer le solvant sous vide au dessous de 35°C.

Placer à nouveau le ballon dans un bain de glace et sous agitation magnétique. Ajouter une solution à 5 % de carbonate de sodium (environ 100 cm^3). Filtrer le précipité formé et le laver avec du dichlorométhane. Extraire la phase aqueuse (filtrat) à l'aide du dichlorométhane. Puis traiter par une solution de chlorure de sodium. Sécher la phase organique sur Na_2SO_4 . Filtrer, évaporer et purifier, si nécessaire, par passage sur colonne de gel de silice en éluant par le dichlorométhane. Recueillir 1,88 g de produit pur correspondant au composé du titre.

Rendement : 57,6 %

Point de fusion : 83°C

Caractéristiques spectrales :

infrarouge : ν en cm^{-1} :	$\nu\text{C} = \text{O}$:	1675
	$\nu\text{O}-\text{CH}_3$:	2900
	$\nu\text{C} = \text{C}$:	1650, 1645

Préparations 2 à 17 :

- En procédant comme dans la préparation 1 mais en remplaçant, au stade C, la N-benzylcarbonyl N-chloro N-méthoxyamine par la N-benzylcarbonyl N-chloro-N-méthoxyamine convenablement substituée sur le benzyle, on obtient les composés des préparations suivantes :
- 5 **Préparation 2** : 1,5,6-TRIMETHOXY-INDOLIN-2-ONE
 Point de fusion : 84 - 84,5°C
 - Préparation 3** : 6-CHLORO-1-METHOXY-INDOLINE-2-ONE
 Point de fusion : 114-116°C
 - 10 **Solvant** : ETHER ETHYLIQUE
 - Préparation 4** : 6-BROMO-1-METHOXY-INDOLIN-2-ONE
 Point de fusion : 116-117°C
 - Solvant** : ETHER ETHYLIQUE
 - Préparation 5** : 1-METHOXY-6-METHYL-INDOLIN-2-ONE
 - 15 **Point de fusion** : 64 - 65°C
 - Solvant** : ETHER ETHYLIQUE/HEXANE
 - Préparation 6** : 1-METHOXY-5-BENZYLOXY-INDOLIN-2-ONE
 Point de fusion : 188 - 189°C
 - Préparation 7** : 4-iodo-1-METHOXY-INDOLIN-2-ONE
 - 20 **Point de fusion** : 127 - 128°C
 - Solvant** : ETHER ETHYLIQUE
 - Préparation 8** : 4-FLUORO-1-METHOXY-INDOLIN-2-ONE
 Point de fusion : 106-107°C
 - Solvant** : ETHER ETHYLIQUE
 - 25 **Préparation 9** : 5-CHLORO-1-METHOXY-INDOLIN-2-ONE
 - Préparation 10** : 1,5-DIMETHOXY-INDOLIN-2-ONE
 - Préparation 11** : 1-METHOXY-4-TRIFLUOROMETHYL-INDOLIN-2-ONE
 - Préparation 12** : 1-METHOXY-6-TRIFLUOROMETHYL-INDOLIN-2-ONE
 - Préparation 13** : 1-METHOXY-5-METHYL-INDOLIN-2-ONE
 - 30 **Préparation 14** : 5,6-DIMETHYL-1-METHOXY-INDOLIN-2-ONE
 - Préparation 15** : 5-ETHYL-1-METHOXY-INDOLIN-2-ONE
 - Préparation 16** : 6-ISOPROPYL-1-METHOXY-INDOLIN-2-ONE
 - Préparation 17** : 5-CYCLOPROPYLMETHYL-1-METHOXY-INDOLIN-2-ONE
 - Préparation 18** : 5-CYCLOPROPYLOXY-1-METHOXY-INDOLIN-2-ONE
 - 35 **Préparation 19** : 1-(PYRID-2-YL)-INDOLIN-2-ONE

Dans un ballon de 500 cm³, introduire 10,50 g (90 mmoles) d'indole, 375 cm³ de diméthyl formamide anhydre, 17,07 g (108 mmoles) de 2-bromopyridine, 41,25 g de cuivre en poudre et 90 g de carbonate de potassium.

- 40 Chauffer au reflux sous agitation pendant 24 heures, la réaction est suivie sur chromatographie couche mince dans le chlorure de méthylène. Filtrer le milieu réactionnel pour éliminer le carbonate et le cuivre. Evaporer le diméthyl formamide. On obtient un produit pâteux brun.

Purifier par 2 passages successifs sur colonne de gel de silice en éluant par un mélange éther de pétrole/acétate d'éthyle (9/1) puis par du chlorure de méthylène. Recueillir 16,8 g de liquide jaune pâle (96 %) correspondant au 1-(pyrid-2-yl)-indole.

- 45 Mettre le composé ainsi obtenu lors de l'étape précédente en solution dans du chlorure de méthylène. Le mettre sous atmosphère d'azote et y ajouter en 4 fractions, à 30 mn d'intervalle, 103 g (75,3 mmoles) de N-chloro succinimide. Laisser sous agitation pendant 1 heure à 15-20°C sous atmosphère d'azote. Puis verser le milieu réactionnel sur de l'eau. Extraire par du chlorure de méthylène. Sécher sur Na₂ SO₄. Evaporer pour obtenir le 3-chloro-1-(pyrid-2-yl)-indole.

- 50 Dissoudre le 3-chloro-1-(pyrid-2-yl)-indole dans 1 500 cm³ de 2-méthoxyéthanol et chauffer à 100°C sous agitation. Ajouter 1 100 cm³ d'acide phosphorique à 70 % en filet. Poursuivre le chauffage pendant 6 heures, puis traiter le milieu réactionnel par du charbon au reflux pendant 15 mn. Filtrer. Chauffer à 70°C en ajoutant 2 000 cm³ d'eau. Laisser refroidir à 5°C pendant 12 heures le produit précipité. Filtrer. Sécher.

- 55 **Préparation 20** : 1-(4,6-DIMETHYLPYRID-2-YL)-INDOLIN-2-ONE

En procédant comme dans la préparation 26 mais en utilisant la pyridine convenablement substituée, on obtient le composé du titre :

Préparation 21 : 1-(2,6-DICHLOROPHENYL)-INDOLIN-2-ONE

Après réaction, durant deux heures, de l'acide 2-chlorophénylacétique et de la 2,6-dichloro-aniline en présence de carbonate de potassium, on obtient le composé du titre.

Préparation 22 : 1-PHENYL-INDOLIN-2-ONE

En procédant comme dans la préparation 21, mais en remplaçant la 2,6-dichloro-aniline par l'aniline, on obtient le composé du titre.

Préparations 23 à 27 :

En suivant les procédés exposés précédemment, on obtient les composés des préparations suivantes :

Préparation 23 : 1-ACETYL-INDOLIN-2-ONE

Préparation 24 : 1-[3-(3,5-DI-TERT-BUTYL-4-HYDROXYBENZYLIDENYL)-INDOLIN-2-ONE]ACETATE D'ETHYLE

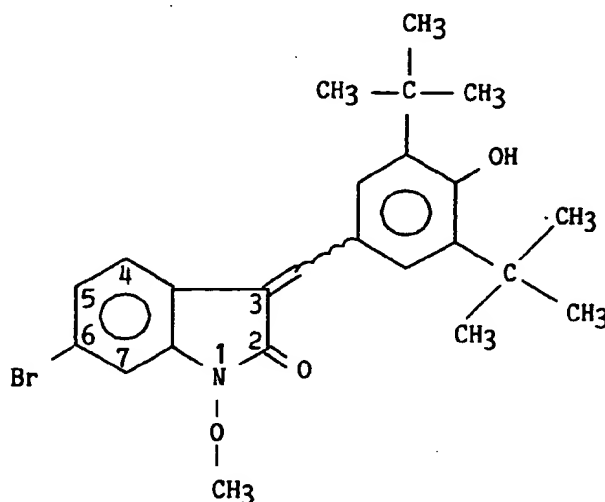
Préparation 25 : ACIDE 1-[3-(3,5-DI-TERT-BUTYL-4-HYDROXYBENZYLIDENYL)-INDOLIN-2-ONE]ACETIQUE

Préparation 26 : 5-CHLORO-1-(PYRID-2-YL)-INDOLIN-2-ONE

Préparation 27 : 6-CHLORO-1-(2,6-DICHLOROPHENYL)-INDOLIN-2-ONE

Préparation 28 : 1-(6-METHOXYPYRID-2-YL)-INDOLIN-2-ONE

Les exemples qui suivent illustrent l'invention et ne la limitent en aucune façon.

EXEMPLE 1 : 6-BROMO-3-(3,5-DI-TERT-BUTYL-4-HYDROXYBENZYLIDENYL)-1-METHOXY-INDOLIN-2-ONE

Dissoudre 2 g (8,3 mmoles) de 6-bromo-1-méthoxy-indolin-2-one dans 25 cm³ d'éthanol absolu. Ajouter 2,02 g (8,3 mmoles) de 3,5-di-tert-butyl-4-hydroxybenzaldéhyde, puis 0,5 à 1 cm³ de pipéridine. Mettre sous reflux léger. Suivre la réaction sur chromatographie couche mince et arrêter le chauffage après 3 h de reflux. Evaporer le solvant et purifier le produit obtenu par passage sur colonne de gel de silice en éluant par du dichlorométhane. Recueillir d'abord l'aldéhyde qui n'a pas réagi puis le composé du titre.

Rendement : 47,4 %

Point de fusion : 132°C

Solvant de recristallisation : Ether diisopropylique/éthanol

EXEMPLE 2 : 6-CHLORO-3-(3,5-DI-TERT-BUTYL-4-HYDROXYBENZYLIDENYL)-1-METHOXY-INDOLIN-2-ONE

En procédant comme dans l'exemple 1, mais en remplaçant la 6-bromo-1-méthoxy-indolin-2-one par la

6-chloro-1-méthoxy-indolin-2-one, on obtient le composé du titre.
Point de fusion : 165°C

EXEMPLE 3 : 3-(3,5-DI-TERT-BUTYL-4-HYDROXYBENZYLIDENYL)-1-(2,6-DICHLOROPHENYL)-INDOLIN-2-ONE

En procédant comme dans l'exemple 1, mais en remplaçant la 6-bromo-1-méthoxy-indolin-2-one par la 1-(2,6-dichlorophényl)-indolin-2-one, on obtient le composé du titre.
Rendement : 80 %
Point de fusion : 159°C
Solvant de recristallisation : chlorure de méthylène

EXEMPLE 4 : 3-(3,5-DI-TERT-BUTYL-4-HYDROXYBENZYLIDENYL)-1-PHENYL-INDOLIN-2-ONE

En procédant comme dans l'exemple 1, mais en remplaçant la 6-bromo-1-méthoxy-indolin-2-one par la 1-phényl-indolin-2-one, on obtient le composé du titre.

EXEMPLES 5 A 19 :

En procédant comme dans l'exemple 1 mais en remplaçant la 6-bromo-1-méthoxy-indolin-2-one par la 1-méthoxy-indolin-2-one convenablement substitué, on obtient les composés des exemples suivants :

- EXEMPLE 5** : 3-(3,5-DI-TERT-BUTYL-4-HYDROXYBENZYLIDENYL)-1,5,6-TRIMETHOXY-INDOLIN-2-ONE
- EXEMPLE 6** : 3-(3,5-DI-TERT-BUTYL-4-HYDROXYBENZYLIDENYL)-1-METHOXY-6-METHYL-INDOLIN-2-ONE
- EXEMPLE 7** : 3-(3,5-DI-TERT-BUTYL-4-HYDROXYBENZYLIDENYL)-1-METHOXY-5-BENZYLOXY-INDOLIN-2-ONE
- EXEMPLE 8** : 3-(3,5-DI-TERT-BUTYL-4-HYDROXYBENZYLIDENYL)-4-iodo-1-méthoxy-indolin-2-one
- EXEMPLE 9** : 3-(3,5-DI-TERT-BUTYL-4-HYDROXYBENZYLIDENYL)-4-FLUORO-1-méthoxy-indolin-2-one
- EXEMPLE 10** : 3-(3,5-DI-TERT-BUTYL-4-HYDROXYBENZYLIDENYL)-5-CHLORO-1-méthoxy-indolin-2-one
- EXEMPLE 11** : 3-(3,5-DI-TERT-BUTYL-4-HYDROXYBENZYLIDENYL)-1,5-DIMETHOXY-INDOLIN-2-ONE
- EXEMPLE 12** : 3-(3,5-DI-TERT-BUTYL-4-HYDROXYBENZYLIDENYL)-1-METHOXY-4-TRIFLUORO-METHYL-INDOLIN-2-ONE
- EXEMPLE 13** : 3-(3,5-DI-TERT-BUTYL-4-HYDROXYBENZYLIDENYL)-1-METHOXY-6-TRIFLUORO-METHYL-INDOLIN-2-ONE
- EXEMPLE 14** : 3-(3,5-DI-TERT-BUTYL-4-HYDROXYBENZYLIDENYL)-1-METHOXY-5-METHYL-INDOLIN-2-ONE
- EXEMPLE 15** : 3-(3,5-DI-TERT-BUTYL-4-HYDROXYBENZYLIDENYL)-1-METHOXY-5-ETHYL-INDOLIN-2-ONE
- EXEMPLE 16** : 3-(3,5-DI-TERT-BUTYL-4-HYDROXYBENZYLIDENYL)-1-METHOXY-5,6-DIMETHYL-INDOLIN-2-ONE
- EXEMPLE 17** : 3-(3,5-DI-TERT-BUTYL-4-HYDROXYBENZYLIDENYL)-6-ISOPROPYL-1-METHOXY-INDOLIN-2-ONE
- EXEMPLE 18** : 3-(3,5-DI-TERT-BUTYL-4-HYDROXYBENZYLIDENYL)-5-CYCLOPROPYL-METHYL-1-METHOXY-INDOLIN-2-ONE
- EXEMPLE 19** : 3-(3,5-DI-TERT-BUTYL-4-HYDROXYBENZYLIDENYL)-5-CYCLOPROPYL-OXY-1-METHOXY-INDOLIN-2-ONE
- EXEMPLE 20** : 3-(3,5-DI-TERT-BUTYL-4-HYDROXYBENZYLIDENYL)-1-(PYRID-2-YL)-1-METHOXY-INDOLIN-2-ONE

Dans un ballon de 100 cm³, introduire 2 g (9,5 mmoles) de 1-(pyrid-2-yl)indolin-2-one, 40 cm³ de benzène anhydre, 3,34 g (14,25 mmoles) de 3,5-di-tert-butyl-4-hydroxybenzaldéhyde et 1 cm³ de pipéridine. Chauffer au reflux sous agitation pendant 3 heures. Evaporer le benzène, purifier le produit brut obtenu par 2 passages successifs sur colonne de gel de silice en éluant par du chlorure de méthylène. Recueillir 1,70 g de poudre jaune correspondant au composé du titre.

Point de fusion : 175°C

Caractéristiques spectrales :

5

Infrarouge ν cm^{-1} :	$\nu\text{C} = \text{O}$: 1 705
	νNH	: 3 450
	νOH	: 3 590

10

EXEMPLES 21 A 23 :

En procédant comme dans l'exemple 20 mais en remplaçant la 1-(pyrid-2-yl)indolin-2-one par l'indolinone convenablement substituée, on obtient les composés des exemples suivants.

15

EXEMPLE 21 : 3-(3,5-DI-TERT-BUTYL-4-HYDROXYBENZYLIDENYL)-1-(2,4-DIMETHYL-PYRID-6-YL)-INDOLIN-2-ONE

EXEMPLE 22 : 3-(3,5-DI-TERT-BUTYL-4-HYDROXYBENZYLIDENYL)-1-(6-METHOXY-PYRID-2-YL)-INDOLIN-2-ONE

EXEMPLE 23 : 3-(3,5-DI-TERT-BUTYL-4-HYDROXYBENZYLIDENYL)-5-CHLORO-1-(PYRID-2-YL)-INDOLIN-2-ONE

20

EXEMPLE 24 : 3-(3,5-DI-TERT-BUTYL-4-HYDROXYBENZYLIDENYL)-1-METHOXY-INDOLIN-2-ONE

En procédant comme dans l'exemple 1, mais en remplaçant la 6-bromo-1-méthoxy-indolin-2-one par la 1-méthoxy-indolin-2-one, on obtient le composé du titre.

Point de fusion : 180 °C

Solvant de recristallisation : éther isopropylique

25

Caractéristiques spectrales :

Infrarouge ν cm^{-1} : $\nu\text{C} = \text{O}$: 1 715, 1 695

30

νOH : 3 610

$\nu\text{O} - \text{CH}_3$: 2 870

$\nu\text{C} = \text{C}$: 1 625, 1 610, 1 595

35

En procédant comme dans l'exemple 1, mais en remplaçant la 6-bromo-1-méthoxy-indolin-2-one par l'indolinone convenablement substituée, on obtient les composés des exemples suivants :

EXEMPLE 25 : 1-ACETYL-3-(3,5-DI-TERT-BUTYL-4-HYDROXYBENZYLIDENYL)-INDOLIN-2-ONE

Point de fusion : 152°C

40

EXEMPLE 26 : 1-[3-(3,5-DI-TERT-BUTYL-4-HYDROXYBENZYLIDENYL)-INDOLIN-2-ONE]ACETATE D'ETHYLE

EXEMPLE 27 : ACIDE 1-[3-(3,5-DI-TERT-BUTYL-4-HYDROXYBENZYLIDENYL)-INDOLIN-2-ONE]ACETIQUE

45

EXEMPLES 28 A 30 :

En soumettant les composés des exemples 1 à 3 au réactif de Lawesson, on obtient les composés des exemples suivants :

EXEMPLE 27 : 6-BROMO-3-(3,5-DI-TERT-BUTYL-4-HYDROXYBENZYLIDENYL)-1-METHOXY-INDOLIN-2-THIONE

50

EXEMPLE 28 : 3-(3,5-DI-TERT-BUTYL-4-HYDROXYBENZYLIDENYL)-6-CHLORO-1-METHOXY-INDOLIN-2-THIONE

EXEMPLE 29 : 3-(3,5-DI-TERT-BUTYL-4-HYDROXYBENZYLIDENYL)-1-(2,6-DICHLOROPHENYL)-INDOLIN-2-THIONE

EXEMPLE 30 : 6-CHLORO-1-(2,6-DICHLOROPHENYL)-INDOLIN-2-ONE

55

En procédant comme dans l'exemple 1, mais en remplaçant la 6-bromo-1-méthoxy-indolin-2-one par la 6-chloro-1-(2,6-dichlorophényl)-indolin-2-one, on obtient le composé du titre.

Exemple A : ETUDE DE L'ACTIVITE ANTIPEROXYDANTE DES COMPOSES DE L'INVENTION

L'action des composés de l'invention, susceptibles de piéger les radicaux $\cdot\text{OH}$, a été étudiée d'une part, sur la peroxydation spontanée des lipides et d'autre part, sur la peroxydation induite par le système Fe^{2+} -ascorbate (10 μM - 250 μM), et ce sur des homogénats de cerveaux de rats.

Lors de la mesure de la peroxydation lipidique spontanée, les homogénats de cerveau de rats sont placés en présence ou en absence des composés à tester durant 60 min à 37°C. La réaction est arrêtée à 0°C et le dosage du malondialdéhyde est effectué à l'aide d'acide thiobarbiturique. La peroxydation lipidique est déterminée par les substances réagissant avec l'acide thiobarbiturique exprimées en nanomoles de malondialdéhyde.

Lors de la mesure de la peroxydation lipidique induite, la méthodologie est identique à celle précédemment décrite à l'exception de l'addition à l'homogénat du système inducteur de radicaux : Fe^{2+} -ascorbate. Les substances de référence sont le probucol et la vitamine E.

Les concentrations des composés testés inhibant de 50 % la peroxydation du substrat sont calculées.

Il est apparu que les composés de formule (I) utilisés selon l'invention possèdent une activité antiperoxydante particulièrement intense puisqu'ils possèdent une activité antiperoxydante nettement plus importante que le probucol et la vitamine E, qui est l'antioxydant naturel de l'organisme humain. Ce résultat remarquable se produit que la peroxydation soit spontanée ou induite par un système chimique.

Exemple B : ETUDE DU POUVOIR PROTECTEUR DE L'OXYDATION DES LDL DES COMPOSES DE L'INVENTION

La capacité des composés de l'invention à diminuer les proportions de LDL oxydées a été mesurée de la façon suivante :

On réalise une incubation de 24 heures regroupant des LDL natives, un système Cu^{2+} générateur de radicaux libres et les composés à tester.

Les résultats sont obtenus après analyse du milieu par une technique chromatographique haute performance : la FPLC (Fast Protein Liquid Chromatography). Le pouvoir protecteur du composé testé est déterminé après comparaison du chromatogramme obtenu avec celui du témoin positif de référence : le probucol.

Il apparaît clairement que les composés utilisés selon l'invention ont un pouvoir protecteur très important et significativement supérieur à celui du probucol ou aux dérivés du brevet US 5,124,347

Exemple C : ETUDE DE L'ACTIVITE INHIBITRICE DES COMPOSES DE L'INVENTION SUR LA SYNTHÈSE DE PROSTANOÏDES**1) ETUDE DE L'ACTIVITE INHIBITRICE SUR LA SYNTHÈSE DES PROSTANOÏDES ISSUS DE LA CYCLOOXYGENASE**

Le but de cette étude est de mesurer l'activité inhibitrice des composés de l'invention sur la sécrétion de prostaglandine E_2 (PGE_2), un des principaux prostanoides produits par la cyclooxygénase des granulocytes humains stimulés par l'ionophore calcique A23187.

PROTOCOLE :**- Isolement des granulocytes humains :**

Du sang veineux humain provenant de donneurs sains n'ayant pas pris de médicaments depuis 2 semaines est prélevé dans des tubes en polypropylène contenant 1 volume d'anti-coagulant (acide citrique 2,73 %, citrate de sodium 4,48 %, glucose 2 %) pour 10 volumes de sang.

Dans l'heure suivant le prélèvement, du dextran à 6 % est ajouté au sang (0,3 cm^3/cm^3 de sang). Après une incubation de 30 mn à 37°C, le plasma riche en globules blancs est centrifugé à la vitesse de 100 g pendant 5 mn à 4°C.

Le culot est remis en suspension dans 3 cm^3 de MH_4Cl à 0,83 % (pour lyser les globules rouges contaminants) et centrifugé à une vitesse de 100 g pendant 5 mn à 4°C.

Le culot riche en globules blancs mono- et polynucléés est récupéré dans 5 cm^3 de tampon phosphate (pH 7,4) de composition suivante (en mM) : 137 : NaCl ; 2,68 : KCl ; 8,1 : Na_2HPO_4 ; 1,47 : KH_2PO_4 ; 0,9 : CaCl_2 ; 0,5 : MgCl_2 et déposé sur 3 cm^3 d'une solution de ficoll type 400 à une densité de 1,077.

Après centrifugation à une vitesse de 420 g pendant 30 mn à 4°C, le culot riche en granulocytes est remis en suspension dans 5 cm^3 de tampon phosphate et centrifugé à une vitesse de 100 g, 5 min

à 4° C. Finalement, les granulocytes sont comptés et la densité est ajustée à 3×10^6 cellules/cm³ de tampon phosphate.

- **Stimulation des granulocytes par l'ionophore calcique A23187 :**

Les cellules (3×10^6 cellules/cm³) sont préincubées à 37° C pendant 15 mn en absence ou en présence des produits à tester à la concentration désirée. Puis les cellules sont stimulées pendant 15 min à 37° C avec le A23187 à 5×10^{-8} M (solution mère à 10^{-2} M dans le DMSO). Le taux basal est mesuré à partir de cellules ne recevant ni produits à tester, ni A23187.

La réaction est stoppée dans la glace et le surnageant est récupéré après centrifugation à une vitesse de 250 g pendant 5 min à 4° C.

- **Dosage de PGE₂ :**

La quantité de PGE₂ produite est mesurée par un test radioimmunologique (RIA). Une gamme d'étalonnage est effectuée dans les mêmes conditions avec des concentrations communes de PGE₂.

- **Résultats :**

Les composés de l'invention montrent une activité inhibitrice de la synthèse des prostanoïdes issus de la cyclooxygénase très supérieure à celle du probucol.

A titre d'exemple, à une concentration de 10^{-6} M, les composés de l'invention permettent une inhibition de la production de PGE₂ de 88 % alors que le probucol donne seulement une inhibition de l'ordre de 40 %.

2) ETUDE DE L'ACTIVITE INHIBITRICE SUR LA SYNTHÈSE DES PROSTANOÏDES ISSUS DE LA LIPOXYGÉNASE

L'activité inhibitrice sur la synthèse des prostanoïdes des composés de l'invention est mesurée sur des cellules polynucléaires humaines lavées, en présence ou en absence du composé à tester, après activation de ces cellules par le calcium (ionophore calcique A 23187).

La production du principal prostanoïde, issu de la lipoxigénase, produit par les cellules polynucléaires humaines : le leucotriène B₄ (LTB₄) est mesurée par un test radioimmunologique.

Les composés de l'invention montrent donc une activité inhibitrice de la synthèse des prostanoïdes issus de la lipoxigénase très supérieure à celle du probucol.

A titre d'exemple, à une concentration de 10^{-6} M, les composés de l'invention permettent une inhibition de la production de LTB₄ supérieure à 95 % alors que le probucol donne seulement une inhibition de l'ordre de 40 %.

CONCLUSION :

Les études 1 et 2 de l'exemple C montre que les composés de l'invention possèdent une intense activité inhibitrice sur la synthèse des prostanoïdes. Celle-ci est nettement supérieure à celle des composés du brevet US 5 124 347

Exemple D : ETUDE DE L'ACTIVITE ANTIINFLAMMATOIRE DES COMPOSES DE L'INVENTION

PRINCIPE :

Une inflammation expérimentale, de nature immunologique, est produite en injectant dans le coussinet plantaire de la patte du rat, un sérum anti-rat. La réaction inflammatoire se traduit par un oedème de la patte.

Le but de cette étude est de rechercher l'effet antiinflammatoire de composés de l'invention dans le modèle d'oedème d'origine immunologique chez le rat.

Les paramètres mesurés sont :

- le volume de l'oedème,
- la génération de prostaglandines E₂ (PGE₂),

PROTOCOLE :

Les animaux utilisés dans cette étude sont des rats mâles Wistar de 350 à 400 g.

- **Animaux:**

Un oedème localisé est produit au temps t₀ de l'étude par une injection intraplantaire de 0,1 cm³ de sérum de lapin anti-rat.

Des animaux témoins négatifs reçoivent une injection intraplantaire de 0,1 cm³ de liquide physiologique.

- **Traitement des animaux :**

Les produits sont mis en suspension dans de la gomme arabique.

Une heure avant l'induction de l'oedème, les animaux reçoivent les produits, administrés per os, par sonde oesophagienne à une dose comprise entre 3 et 30 mg/kg.

Des animaux témoins positifs de même que les témoins négatifs reçoivent de la gomme arabique par sonde oesophagienne.

- **Mesure du volume de l'oedème :**

L'oedème est caractérisé par l'augmentation du volume de la patte, déterminée à l'aide d'un pléthysmomètre à eau.

Une mesure initiale du volume de la patte est réalisée avant tout traitement.

Une autre mesure est réalisée 2 heures après l'induction de l'oedème.

- **Mesure de la PGE₂ :**

Les animaux sont sacrifiés juste après la mesure pléthysmométrique.

La région enflammée est prélevée et placée dans une solution à pH 3,0 contenant 33 % de CH₃CN.

Après homogénéisation, les PGE₂ sont extraites sur colonne éthyl C₂ (Amersham) et éluées avec du formate de méthyle.

Après évaporation sous azote, les PGE₂ sont solubilisées dans 200 µl de tampon phosphate.

Les concentrations de PGE₂ sont mesurées par analyse radioimmunologique.

20 **RESULTATS :**

Il apparaît que les composés de l'invention, dès la dose de 3 mg/kg, permettent une inhibition très importante de volume de l'oedème provoqué et entraînent également une baisse significative de la production de la prostaglandine E₂, qui est un des médiateurs majeurs de l'inflammation.

25

Exemple E : ETUDE DE LA TOXICITE AIGUE

La toxicité aiguë a été appréciée après administration orale à des lots de 3 souris (20 ± 2 grammes) de doses croissantes (0,1 - 0,25 - 0,50 - 0,75 - 1g/kg) de composés de l'invention. Les animaux ont été observés à intervalles réguliers au cours de la première journée et quotidiennement pendant les 2 semaines suivant le traitement.

Il apparaît que les composés de l'invention sont totalement atoxiques. Aucun décès n'est observé après une administration d'une dose de 1 g.kg⁻¹. On ne constate pas de troubles après administration de cette dose.

35 **Exemple F : COMPOSITION PHARMACEUTIQUE : COMPRIMES**

Comprimés dosés à 15 mg de 6-chloro-3-(3,5-di-tert-butyl-4-hydroxy-benzylidényl)-1-méthoxy-indolin-2-one

40 Formule de préparation pour 1000 comprimés :

6-chloro-3-(3,5-di-tert-butyl-4-hydroxybenzylidényl)-1-méthoxy-indolin-2-one	15 g
Amidon de blé	60g
45 Lactose	45 g
Stéarate de magnésium	0,5 g
Silice	0,2 g
50 Hydroxypropylcellulose	0,5 g

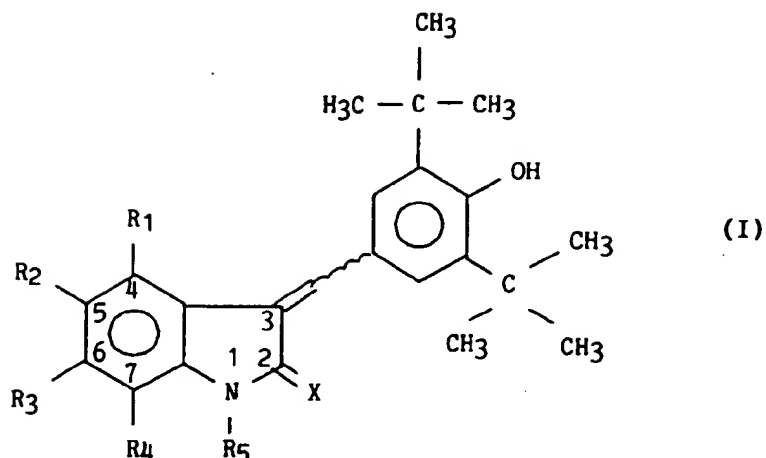
55 **Revendications**

1. Composés de formule (I) :

5

10

15



dans laquelle :

20

X représente un atome de soufre ou d'oxygène,

R₁, R₂, R₃, R₄, identiques ou différents, représentent chacun indépendamment l'un de l'autre :

- un atome d'hydrogène,
- ou un radical choisi parmi :
 - . halogène,
 - . hydroxyle,
 - . un groupement -E₁ ou

25

30

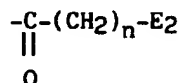


où E₁ représente un groupement alkyle inférieur, alcényle inférieur, alcynyle inférieur, ou alkoxy inférieur, le groupement E₁ pouvant être non substitué ou substitué par un ou plusieurs radicaux choisis parmi halogène, alkyl inférieur, alkoxy inférieur, alkylamino inférieur, et dialkylamino inférieur,

35

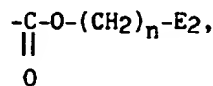
et un groupement -(CH₂)_n-E₂-O-(CH₂)_n-E₂,

40



ou

45



50

où n représente 0 ou un entier de 1 à 4 et où E₂ est choisi parmi :

- phényle ou naphthyle, non substitués ou substitués par un ou plusieurs radicaux choisis parmi halogène, hydroxyle, alkyle inférieur, alkoxy inférieur, et trifluorométhyle,
- et cycloalkyle de 3 à 8 atomes de carbone, non substitué ou substitué par un ou plusieurs radicaux choisis parmi halogène, oxo, alkyle inférieur, et alkoxy inférieur,

55

R₅ représente un radical choisi parmi :

- hydroxyle,
- un groupement -E₃ où E₃ représente un groupement acyle inférieur, alkoxy inférieur, ou un groupe-

ment $-(CH_2)_n-CO-R_6$ dans lequel n représente 0 ou un nombre entier de 1 à 6 et où R_6 représente un radical hydroxyle ou alkoxy inférieur,

le groupement E_3 pouvant être non substitué ou substitué par un ou plusieurs radicaux choisis parmi halogène, hydroxyle, alkyle inférieur et alkoxy inférieur,

- 5 - un groupement phényle ou $-O-(CH_2)_m$ -phényle, où m représente 0 ou un nombre entier de 1 à 4, le noyau phényle pouvant être non substitué ou substitué par un ou plusieurs radicaux choisis parmi halogène, hydroxyle, alkyle inférieur, alkoxy inférieur, et trifluorométhyle,
- un groupement pyridyle ou $-O-(CH_2)_m$ -pyridyle où m est tel que défini précédemment, le noyau pyridyle pouvant être non substitué ou substitué par un ou plusieurs radicaux choisis parmi halogène, hydroxyle, alkyle inférieur, et alkoxy inférieur,
- 10 - un groupement $-(CH_2)_m-E_4$, $-O-(CH_2)_m-E_4$, ou



où m représente 0 ou un nombre entier de 1 à 4 et E_4 est un radical choisi parmi naphtyle, pyrimidinyle, thiényl, furyl, et pyrrolyl, E_4 étant non substitué ou substitué par un ou plusieurs radicaux choisis parmi halogène, hydroxyle, alkyle inférieur, alkoxy inférieur, et trifluorométhyle,

- 20 - et un groupement cycloalkyle ou cycloalkylalkyle inférieur, où le radical cycloalkyle contient de 3 à 8 atomes de carbone et est non substitué ou substitué par un ou plusieurs radicaux choisis parmi halogène, oxo, alkyle inférieur, et alkoxy inférieur,

étant entendu que, sauf précision contraire :

- 25 - les termes "alkyle inférieur", "alkoxy inférieur", et "acyl inférieur", désignent des groupements linéaires ou ramifiés contenant de 1 à 6 atomes de carbone,
- les termes "alcényle inférieur" et "alcynyle inférieur" représentent des groupements insaturés de 2 à 6 atomes de carbone,

leurs isomères Z et E, leurs isomères optiques, sous forme pure ou sous forme de mélange, et leurs sels d'addition à un acide ou une base pharmaceutiquement acceptable.

- 2. Composés de formule (I) selon la revendication 1, pour lesquels R_6 représente un groupement alkoxy inférieur, leurs isomères Z et E, leurs isomères optiques, sous forme pure ou sous forme de mélange, et leurs sels d'addition à un acide ou une base pharmaceutiquement acceptable.

- 35 3. Composés de formule (I) selon la revendication 1 pour lesquels R_1 , R_2 , R_3 et R_4 sont choisis parmi hydrogène, halogène, hydroxyle, alkyle inférieur, alkoxy inférieur, et trifluorométhyle, leurs isomères Z et E, leurs isomères optiques, sous forme pure ou sous forme de mélange, et leurs sels d'addition à un acide ou à une base pharmaceutiquement acceptable.

- 40 4. Composé selon la revendication 1 qui est la 6-chloro-3-(3,5-di-tert-butyl-4-hydroxybenzylidényl)-1-méthoxy-indolin-2-one et ses isomères Z et E.

- 5. Composé selon la revendication 1 qui est la 3-(3,5-di-tert-butyl-4-hydroxybenzylidényl)-1-(2,6-dichlorophényl)-indolin-2-one et ses isomères Z et E.

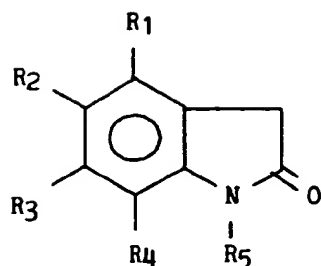
- 45 6. Composé selon la revendication 1 qui est la 3-(3,5-di-tert-butyl-4-hydroxybenzylidényl)-1-méthoxy-indolin-2-one, ses isomères Z et E et ses sels d'addition à un acide pharmaceutiquement acceptable.

- 7. Composé selon la revendication 1 qui est la 6-bromo-3-(3,5-di-tert-butyl-4-hydroxybenzylidényl)-1-méthoxy-indolin-2-one et ses isomères Z et E.

- 8. Composé selon la revendication 1 qui est la 3-(3,5-di-tert-butyl-4-hydroxybenzylidényl)-1-(pyrid-2-yl)-indolin-2-one, ses isomères Z et E et ses sels d'addition à un acide pharmaceutiquement acceptable.

- 55 9. Procédé de préparation des composés de formule (I) selon la revendication 1 caractérisé en ce que on fait réagir un composé de formule (II)

5

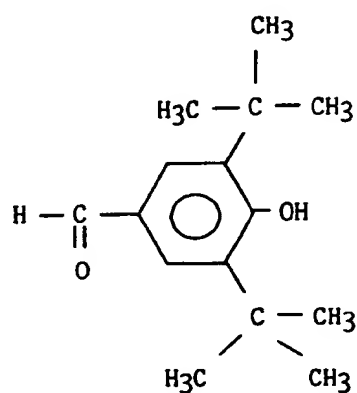


(II)

10

dans laquelle R_1 , R_2 , R_3 , R_4 , et R_5 sont tels que définis dans la revendication 1, avec un composé de formule (III)

15



(III)

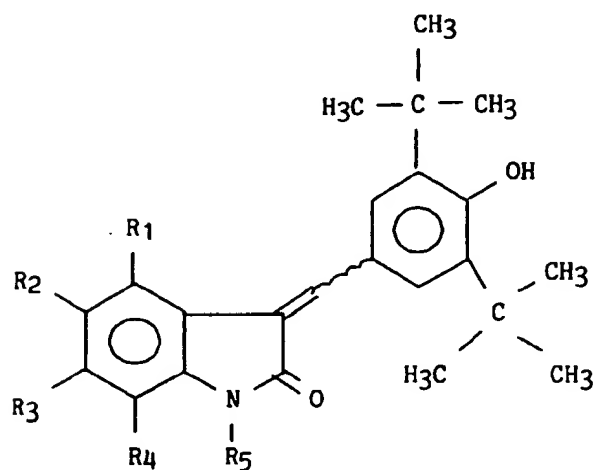
20

25

30

pour obtenir un composé de formule (I/a)

35



(I/a)

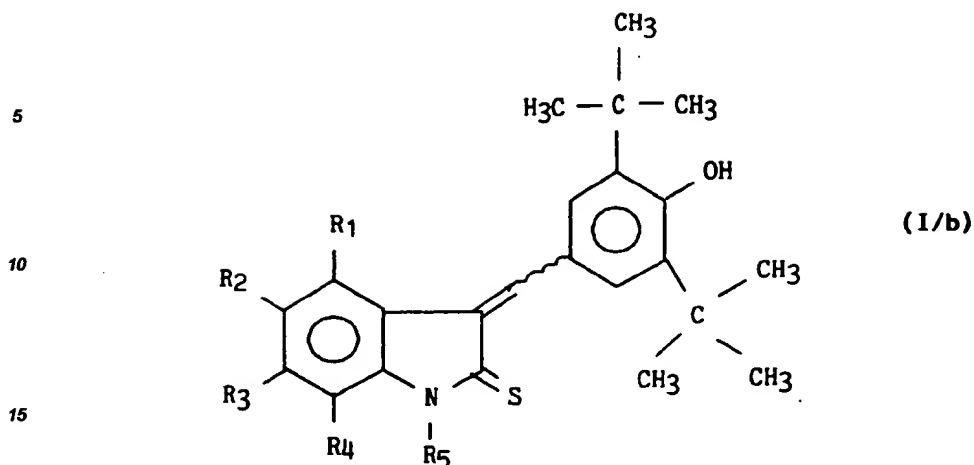
40

45

50

dans laquelle R_1 , R_2 , R_3 , R_4 et R_5 sont tels que définis précédemment, qui peut être soumis au réactif de Lawesson pour obtenir un composé de formule (I/b)

55



dans laquelle R_1 , R_2 , R_3 , R_4 et R_5 sont tels que définis précédemment,

les composés de formule (I/a) et (I/b) formant l'ensemble des composés de formule (I) selon la revendication 1,

les composés de formule (I), selon la revendication 1, pouvant être :

- purifiés suivant une ou plusieurs méthodes de purification choisies parmi la cristallisation, la chromatographie sur colonne de silice, l'extraction, la filtration, et le passage sur charbon ou résine,
- séparés, le cas échéant, sous forme pure ou sous forme de mélange, en leurs éventuels isomères Z et E ou en leurs isomères optiques,
- ou salifiés par un acide ou une base pharmaceutiquement acceptable.

10. Composition pharmaceutique contenant comme principe actif au moins un composé selon la revendication 1, ou un de ses sels d'addition à un acide ou une base pharmaceutiquement acceptable, en combinaison avec un ou plusieurs excipients ou véhicules pharmaceutiquement acceptables.

11. Composition selon la revendication 10 utile dans le traitement ou la prévention des affections dues ou reliées à des phénomènes de peroxydation, à des dérèglements de la synthèse des prostanoïdes ou à des troubles de l'agrégation plaquettaire, dans le traitement des désordres ischémiques, des maladies inflammatoires, de la douleur, des maladies métaboliques, de l'athérome, de l'artériosclérose, des maladies respiratoires, de l'asthme, de l'emphysème, des maladies d'origine immunologique, du psoriasis, du lupus érythémateux, des réactions allergiques, du vieillissement cérébral ou périphérique, et dans la prévention et le traitement des dommages dus aux traumatismes chirurgicaux et à la reperfusion d'organes.



Office européen
des brevets

RAPPORT DE RECHERCHE EUROPEENNE

Numero de la demande

EP 93 40 1875

DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS			
Catégorie	Citation du document avec indication en cas de besoin, des parties pertinentes	Revendication concernée	CLASSEMENT DE LA DEMANDE (Int. CL.5)
D,X	US-A-5 124 347 (WARNER-LAMBERT COMPANY) * document complet *	1,10,11	C07D209/34 A61K31/40 C07D401/04
A	EP-A-0 429 685 (TAIHO PHARMACEUTICAL COMPANY, LTD.) * page 14-17: tableau 2 *	1,10,11	
A	WO-A-9 207 830 (PFIZER INC.) * document complet *	1,10	
			DOMAINES TECHNIQUES RECHERCHES (Int. CL.5)
			C07D
Le présent rapport a été établi pour toutes les revendications			
Lieu de la recherche LA HAYE		Date d'achèvement de la recherche 29 SEPTEMBRE 1993	Examineur VAN BIJLEN H.
<p>CATEGORIE DES DOCUMENTS CITES</p> <p>X : particulièrement pertinent à lui seul Y : particulièrement pertinent en combinaison avec un autre document de la même catégorie A : arrière-plan technologique O : divulgation non-écrite P : document intercalaire</p> <p>T : théorie ou principe à la base de l'invention E : document de brevet antérieur, mais publié à la date de dépôt ou après cette date D : cité dans la demande L : cité pour d'autres raisons & : membre de la même famille, document correspondant</p>			

EPO FORM 1503 (01.92) (P0482)